(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété
Intellectuelle
Bureau international



(43) Date de la publication internationale 17 octobre 2002 (17.10.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/080869 A2

- (51) Classification internationale des brevets⁷: A61K 7/13, (81) États designes (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, C09B 44/16, 44/20 BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ,
- (21) Numéro de la demande internationale :
 PCT/FR02/01153
- (22) Date de dépôt international : 3 avril 2002 (03.04.2002)
- (25) Langue de dépôt :
- français français
- (26) Langue de publication :
- (30) Données relatives à la priorité ; 01/04537 3 avril 2001 (03.04.2001) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): VIDAL, Laurent (FR/FR); 7, rue de Rungis, F-75013 Paris (FR). DAVID, Hervé (FR/FR); 5 Avenue du Président Wilson, F-94340 Joinville le Pont (FR).
- (74) Mandataire: FEVRIER, Murielle; L'Oréal/D.P.I., 6, rue Bertrand Sincholle, F-92585 Clichy Cedex (FR).

- Éasta-désignét (mational): A.R., A.G., A.L., A.M., A.T., A.U., A.Z., A.B., B.B., B.B., B.Y. B.Z., C.A., C.L., C.N., C.C., C.C., C.D., C.D., C.D., C.D., C.D., C.D., C.D., C.D., D.D., D.D., E.D., E.B., S.F., G.B., G.D., G.E., G.H., G.H., H.H., U.D., L.H., I.N., B.F., P.K., B.K., G.F., P.K., R.Z., L.C., L.K., L.R., L.S., L.T., L.U., L.V., M.M., M.D., M.G., M.K., M.N., M.W., M.X., N.O., N.G., M.P., P.H., P.J., R.D., R.U., S.D., B.S., S.S., S.K., S.I., T.J., T.M., T.N., T.T., T.Z., U.G., U.G., U.S., U.Z., V.N., Y.U., Z., Z.M., Z.M.
- (84) États désignés (régional): hrevet ARIPO (GH, GM, KE, I.S. MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), hervet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RH, TJ, TJM), hervet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES; FI, FR, GB, GR, EE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), hervet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

- sans rapport de recherche internationale, sera républiée dès réception de ce rapport
- En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se réfèrer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: NOVEL DYEING COMPOSITION FOR DYEING KERATINOUS FIBRES COMPRISING A PARTICULAR DICA-TIONIC MONOAZO DYE

5 (54) Titre : NOUVELLE COMPOSITION TINCTORIALE POUR LA TEINTURE DES FIBRES KERATINIQUES COMPRE-NANT UN COLORANT MONOAZOIOUE DICATIONIQUE PARTICULIER

(57) Abstract: The invention concerns a novel dyeing composition for dying keratinous fibres, in particular human hair, comprising a dicationic monoazo dye, and the dyeing method using said composition and the novel compounds of formulae (I) or (II).

O (57) Abrégé 1: L'invention a pour objet une nouvelle composition tinetoriale pour la teinture des fibres kératiniques, en particulier des reheveux humains, comprenant un colorant monazoïque dicationique, ainsi que le procédé de teinture la mettant en oeuvre et les composés nouveaux de formule (1) on (11).

10

วกั

35

NOUVELLE COMPOSITION TINCTORIALE POUR LA TEINTURE DES FIBRES KERATINIQUES COMPRENANT UN COLORANT MONOAZOÏQUE DICATIONIQUE PARTICULIER

L'invention a pour objet une nouvelle composition tinctoriale pour la teinture des fibres kératiniques, en particulier des cheveux humains, contenant un colorant monoazoïque dicationique particulier, ainsi que le procédé de teinture des fibres kératiniques mettant en œuvre une telle composition. L'invention a aussi pour objet des colorants monocationiques diazoïques nouveaux.

Il est connu de teindre les fibres kératiniques èt en particuller les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, appelés généralement bases d'oxydation, tels que des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraminophénols et des composés hétérocycliques. Ces bases d'oxydation sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, donnent naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métaaminophénols, les métaphénols et certains composés hétérocycliques tels que des composés indoltiques.

La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

Ce procédé de coloration d'oxydation consiste à appliquer sur le fibres kératiniques, des bases d'oxydation ou un mélange de bases d'oxydation et de coupleurs avec un agent oxydant, par exemple de l'eau oxygénée, à laisser pauser, puis à rincer les fibres. Les colorations qui en résultent sont permanentes, puisantes, et résistantes aux agents extérieurs, notamment à la lumière, aux intempéries, aux lavages, à la transpiration et aux frottements. Généralement appliquées à pH basique, il permet d'obtenir une telniture et simultanément un éclaircissement de la fibre qui se traduit en pratique par la possibilité d'obtenir une coloration finale plus claire que la couleur d'origine. En outre, l'éclaircissement de la fibre a pour effet avantageux d'engendrer une couleur unie dans le cas des cheveux gris, et dans le cas de cheveux naturellement pigmentés, de faire ressortir la couleur, c'est à dire de la rendre plus visible.

20

25

30

Il est aussi connu de teindre les fibres kératiniques par une coloration directe. Le procédé classiquement utilisé en coloration directe consiste à appliquer sur les fibres kératiniques des colorants directs qui sont des molécules colorées et colorantes avant une affinité pour les fibres, à laisser pauser, puis à rincer les fibres.

Il est connu par exemple d'utiliser des colorants directs du type nitrés benzèniques, anthraquinoniques, nitropyndiniques, des colorants du type azoïques, xanthéniques, acridiniques aziniques ou des colorants triarylméthane.

Les colorations qui en résultent sont des colorations particulièrement chromatique qui sont cependant temporaires ou semi-permanentes car la nature des interactions qui lient les colorants directs à la fibre kératinique, et leur désorption de la surface et/ou du cœur de la fibre sont responsables de leur faible puissance tinctoriale et de leur mauvaise tenue aux lavages ou à la transpiration. Ces colorants directs sont en outre généralement sensibles à la lumière du fait de la faible résistance du chromophore vis-à-vis des attaques photochimiques et conduisent dans le temps à un affadissement de la coloration des cheveux. En outre, leur sensibilité à la lumière est dépendante de leur répartition uniforme ou en agrégats dans la fibre kératinique.

Il est connu d'utiliser des colorants directs en combinaison avec des agents oxydants. Cependant, les colorants directs sont généralement sensibles à l'action des agents oxydants tels que l'eau oxygénée, et les agents réducteurs tels que le bisulfite de sodium, ce qui les rendent généralement difficilement utilisables dans les compositions de teinture directe éclaircissantes à base d'eau oxygénée et à base d'un agent alcalinisant ou dans des compositions de teinture d'oxydation en association avec des précurseurs du type bases d'oxydation ou coupleurs.

Par exemple, il a été proposé dans les demandes de brevets FR-1 584 965 et JP-062 711 435 de teindre les cheveux avec des compositions de teinture à base de colorants directs nitrés et/ou de colorants dispersés azoïques et d'eau oxygénée ammoniacale en appliquant sur les cheveux un mélange desdits colorants et dudit oxydant, réalisé juste avant l'emploi. Mais les colorations obtenues se sont révélées insuffisamment tenaces et disparaissent aux shampooings en laissant apparaître l'éclaircissement de la fibre capillaire. Une telle coloration devient inesthétique en évoluant au cours du temps.

15

20

30

On a également proposé dans les demandes de brevets JP-53 95693 et JP-55 022638 de teindre les cheveux avec des compositions à base de colorants directs cationiques de type oxazine et d'eau oxygénée ammoniacale, en appliquant sur les cheveux, dans une première étape, de l'eau oxygénée ammoniacale, puis dans une seconde étape, une composition à base du colorant direct oxazinique. Cette coloration n'est pas satisfaisante, en raison du fait qu'elle nécessite un procédé rendu trop lent par les temps de pause des deux étapes successives. Si par ailleurs on applique sur les cheveux un mélange extemporané du colorant direct oxazinique avec de l'eau oxygénée ammoniacale, on ne colore pas, ou du moins, on obtient une coloration de la fibre capillaire qui est presque inexistante.

Plus récemment, la demande de brevet FR 2 741 798 a décrit des compositions tinctoriales contenant des colorants directs comportant au moins un atome d'azote quaternisé du type azoïque ou azométhine, lesdites compositions étant à mélanger extemporanément à pH basique à une composition oxydante. Ces compositions permettent d'obtenir des colorations avec des reflets homogènes. tenaces et brillants. Cependant, elles ne permettent pas de teindre les fibres kératiniques avec autant de puissance qu'avec des compostions de coloration d'oxydation.

Il existe donc un réel besoin de rechercher des colorants directs chromatiques qui permettent de teindre les fibres kératiniques aussi puissamment que les colorants d'oxydation, qui soient aussi stables qu'eux à la lumière, soient également résistants aux intempéries, aux lavages et à la transpiration, et en outre. suffisamment stables en présence d'agents oxydants et réducteurs pour pouvoir obtenir simultanément un éclaircissement de la fibre soit par utilisation de compositions 25 directes éclaircissantes les contenant, soit par l'utilisation de compositions de coloration d'oxydation les contenant. Il existe aussi un réel besoin de rechercher des colorants directs qui permettent de teindre les fibres kératiniques pour obtenir une gamme très large de couleurs, en particulier très chromatiques, sans oublier les nuances dites « fondamentale » comme les noirs et les marrons.

Ces buts sont atteints avec la présente invention qui a pour objet une composition pour la teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres

PCT/FR02/01153

kératiniques humaines telles que les cheveux, comprenant au moins un colorant monoazoïque dicationique de formules (I) ou (II) suivantes :

$$Z_1-N=N-A_1-(A_3)_n-Z_2$$
 (1)

$$Z_1$$
-N=N-A₂ (II)

formules dans lesquelles

- n est égal à 0 ou 1,
- Z₁ représente un radical hétéroaromatique cationique à 5 ou 6 chaînons de formules (III) ou (IV) :

οù

10

15

25

 X représente NR₃, S ou O, Z représente CR₂ ou N et Y représente CR₄ ou N avec les conditions suivantes :

lorsque X est NR3 ou O et Z est CR2 alors Y est CR4 ou N,

lorsque X est S alors Z est N ou Y est N

- lorsque X est S et Z est N alors et Y est CR.
- X, représente CR, ou N.
- m est un nombre entier égal à 0,1,2 ou 3,
- R₁, R₃ et R₃ représentent indépendamment l'un de l'autre une chaîne hydrocarbonée en C₁-C₁₀, saturée ou insaturée ; linéaire ou ramifiée pouvant former un cycle carboné ayant de 5 à 7 chaînons, éventuellement aromatique ; un ou plusieurs atomes de carbone pouvant être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogènes, de soufre ou par un groupement SO₃, à l'exception du carbone relié à l'atome d'azote du cycle de formule (IIII) ou (IV) ; les radicaux R₁, R₃ ou R₃ ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso ;
 - R_2 , R_4 et R_6 représentent indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ; une chaîne hydrocarbonée en C_1 - C_{16} , saturée ou insaturée, linéaire ou

ramifiée pouvant former un cycle carboné ayant de 5 à 7 chaînons, éventuellement aromatique; un ou plusieurs atomes de carbone pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, ou par un groupement SO_2 ; les radicaux R_2 , R_4 ou R_6 ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo,

- nitro ou nitroso; les radicaux R₂ et R₄ peuvent former ensemble un cycle aromatique carboné,
 - V représente un anion organique ou minéral,
- A₁ et A₃ représentent, indépendamment l'un de l'autre, un radical divalent
 de formules (V) ou (VI)

dans lesquelles

25

- n' est un nombre entier égal à 0, 1, 2 ou 3,
 - n" est un nombre entier égal à 0 ou 1,
- 15 Y₁-Y₂ représente C-N ou N-N.
 - lorsque n = 0, alors la llaison a du groupement A, de la formule (V) est relié à la fonction Z₂ de la formule (I) ou,
 - lorsque n = 0, alors la liaison b' du groupement A₁ de la formule (VI) est reliée à la fonction Z₂ de la formule (I),
 - Iorsque n = 1, alors la liaison a du groupement A, de la formule (V) est reliée au C, du groupement A, de formule (V), la liaison a du groupement A, de formule (V) étant reliée à la fonction Z₂ de la formule (I) ou,
 - lorsque n = 1, alors la liaison a du groupement A, de la formule (V) est reliée au carbone porteur de la liaison a' du groupement A, de la formule (VI), la liaison b' étant reliée à la fonction Z, de la formule (I).

20

- lorsque n = 1, alors la liaison b' du groupement A, de la formule (VI) est reliée au carbone C, du groupement A, de formule (V), la liaison a étant reliée à la fonction Z, de la formule (I) ou.
- lorsque n = 1, alors la liaison b' du groupement A₁ de la formule (VI) est reliée au carbone porteur de la liaison a' du groupement A₃ de formule (VI), la liaison b' du groupement A₃ de la formule (VI) étant reliée à la fonction Z₂ de la formule (I),
- R_a et R'_a représentent indépendamment l'un de l'autre un groupe non cationique choisi parmi un atome hydrogène, une chaîne hydrocarbonée en C_rC_{to}, linéaire ou ramifiée pouvant former un cycle carboné ayant de 5 à 7 chaînons, éventuellement aromatique; un ou plusieurs atomes de carbone de la chaîne hydrocarbonée pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, ou par un groupement SO₂ à l'exception du carbone rellé à l'atome d'azote; les radicaux R_a ou R'_ane comportant pas de llalson peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso;
- R_7 , R_9 , R_7 et R_9 représente indépendamment l'un de l'autre un groupe non cationique tel que défini pour R_2 ou un groupe cationique Z_9 , à la condition qu'un seul des groupes R_7 , R_9 , R_7 et R_9 est cationique
- R, avec R₆, respectivement R', avec R'₆ peuvent former ensemble un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons saturé,
 - Z₃ est un groupe cationique représenté par la formule (VII) suivante

dans laquelle :

- B représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 1 à 15 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée, pouvant former un ou plusieurs cycles comportant de 3 à 7 chaînons éventuellement aromatiques, et dont un ou plusieurs atomes de carbone peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, de soufre, ou par un radical SO₂ à l'exception du carbone relié à l'atome d'azote; B ne comportant pas de liaison peroxyde ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso,
- -le radical B est relié à D par l'un quelconque des atomes du radical D,
- n" peut prendre la valeur 0 ou 1,
 - D est choisi parmi les groupes cationiques de formules (VIII) et (IX) suivantes

10

15

25

dans lesquelles :

- p peut prendre la valeur 0 ou 1;
- T₁, T₂, T₃ et T₄, indépendamment les uns des autres, représentent un atome d'oxygène; un atome de soufre; un atome d'azote non substitué ou substitué par un radical R₁₄; ou un atome de carbone non substitué ou substitué par un ou deux radicaux R₁₄, identiques ou différents;
- T_5 représente un atome d'azote ; ou un atome de carbone non substitué ou substitué par un radical R_{tt} :
- T_0 peut prendre les mêmes significations que celles indiquées ci-dessous pour le radical R_{14} , étant entendu que T_0 est différent d'un atome d'hydrogène;
- T, ou T_s peuvent, en outre, former avec T_s un cycle saturé ou insaturé comportant de 5 à 7 chaînons, chaque chaînon étant non substitué ou substitué par un ou deux radicaux R_n, identiques ou différents;
- deux des radicaux adjacents T₁, T₂, T₃, T₄ et T₅ peuvent en outre former un cycle comportant de 5 à 7 chaînons, chaque chaînon étant Indépendamment représenté par un atome de carbone non substitué ou substitué par un ou deux radicaux R₁₄ Identiques ou différents, un atome d'azole substitué ou non substitué par un radical R₁₄, un atome d'oxygène ou un atome de soufre :
- R₁₀, R₁₁, R₁₂, R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène; une chaîne hydrocarbonée comportant de 1 à 10 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée, éventuellement aromatiques, et dont un ou plusieurs atomes de carbone peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, de soufre, ou par un groupe SO₂, et dont un ou plusieurs atomes de carbone peuvent, indépendamment les uns des autres, être

15

20

substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène; ledit radical ne comportant pas de liaison peroxyde ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso; -R₁₀, R₁₁ et R₁₂ peuvent également former, deux à deux avec l'atome d'azote

unaternaire auquel ils sont rattachés, un ou plusieurs cycles saturés comportant de 5 à 7 chaînons, chaque chaînon étant indépendamment représenté par un atome de carbone non substitué ou substitué par un ou deux radicaux $R_{\rm M}$ identiques ou différents, un atome d'azote non substitué ou substitué par un radical $R_{\rm M}$, un atome d'oxygène, ou un atome de soufre.

-lorsque n'" = 0, alors le groupement de formule (IX) peut être relié au composé de formule (V) et (VI) directement par l'atome d'azote de l'ammonium quatemaire, R₁₃ représentant dans ce cas une simple liaison,

V' représente un anion organique ou minéral.

 Z₁ représente une chaîne hydrocarbonée en C₁-C₁₀, linéaire ou ramifiée pouvant former un cycle carboné ayant de 5 à 7 chaînons, éventuellement aromatique; un ou plusieurs atomes de carbone pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote, de soufre ou par un groupement SO₂, ledit radical Z₂ ne comportant pas de lialson peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso; un groupe cationique Z₂ tel que défini ci-dessus,

avec la réserve que Z₂ n'est pas cationique lorsque R₇, R₈, R₇' ou R₃' est cationique,

• A₂ représente un radical de formule (X) correspondant à un radical aromatique carboné, pyridinique ou pyridazinique substitué par un radical

hétéroaromatique cationique à 5 chaînons, éventuellement substitué par un ou 25 plusieurs radicaux R₁₀ de même définition que R₂; un radical de formule (XI):

$$\begin{array}{c} & & \\$$

dans lesquelies

15

- r est un entier égal à 0 ou 1,
- g est un entier égal à 0, 1, 2 ou 3,
 - s est un entier égal à 0, 1, 2, 3, 4 ou 5,
 - t est un entier égal à 0, 1 ou 2.
 - Y₃=Y₄ représente C=C, C=N ou N=N.
 - si r = 0 alors X représente O, S, NR₁₈ CR₂₀,
- 10 si r = 1 alors X représente CR₂₀
 - R₁₅ et R₁₈ ont la même définition que R₁ définie ci-dessus,
 - R₁₆ R₁₇ R₁₉ , R₂₀ et R₂₁ ont la même définition que R₂ définie ci-dessus.
 - V" représente un anion organique ou minéral.

avec la condition que dans la formule (I) un des groupes A_1 , Z_2 et A_3 est un groupe cationique.

Selon l'invention, lorsqu'il est indiqué pour les groupes R_1 , R_3 , R_6 , R_2 , R_4 , R_6 , R_6 , R_8 , R_8 , R_8 , R_{10}

20. que l'on peut, à titre d'exemple, faire les transformations suivantes :

15

Seton la présente invention, les radicaux R₁, R₃ et R₅ sont de préférence choisis parmi un radical alkyle ou aicényle en C₁-C₄ pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants hydroxy, amino éventuelment substitué, carboxyì , sulfonique; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs groupes alkyle en C₁-C₄, alkoxy en C₁-C₄, amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en C₁-C₄, carboxy ou sulfonyle; un radical benzyle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs groupes alkyle en C₁-C₄, alkoxy en C₁-C₆, amino, trifluorométhyle; un hétérocycle cholsi-parmi l'imidazole, le thiazole, la pyridine ou la pyrimidine; un radical (CH2)₂-T-(CH2)₂-V₄R' où p et q sont entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3, R' représente H ou méthyle et T et V₁ désignent indépendamment un alome d'oxygène ou un radical NR' avec R' désionant un hydropène ou un méthyle.

Selon la présente invention définie ci-dessus, on préfère pour R_1 , R_3 et R_3 plus particulièrement les radicaux méthyle ; éthyle ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; carboxyméthyle ; carboxyméthyle ; carboxyméthyle ; benzyle ; les hétérocycles choisis parmi pyridyle, imidazolyle, pyrimidtnyle.

Plus particulièrement, les radicaux R, et R₃ sont choisis parmi les groupes

20 méthyle; éthyle; phényle; hydroxyéthyle; aminoéthyle; carboxyméthyl;
carboxyéthyle.

Les radicaux R_2 , R_4 et R_6 sont de préférence choisis parmi un atome d'hydrogène; un radical alkyle par exemple méthyle, éthyle; un radical alkyle substitué

25

30

par un ou plusieurs hydroxy, amino ou un halogène comme hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, 1,2-dihydroxyéthyle, 1,2-dihydroxypropyle, 2,3-dihydroxypropyle, aminométhyle, aminométhyle, aminométhyle, trifluorométhyle; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxy, amino, alcoxy, carboxyle, trifluorométhyle, sulfonique; les radicaux benzyle et les benzyles substitués par un alcoxy, par exemple méthoxy, ou hydroxy notamment 2-méthoxybenzyle, 3-méthoxybenzyle, 4-méthoxybenzyle, 2-hydroxybenzyle, 3-hydroxybenzyle, 4-hydroxybenzyle; un hétérocycle choisi parmi N-pyrroidinyle, N-pipérdinyle, N-morpholine, N-pipérazinyle ou N-imidazolyle; un radical alcoxy comme méthoxy ou éthoxy; un radical phosphonyle; un radical siloxy un radical amino; un radical (di)alkylamino en C₁-C₁; un radical acyle; un radical acylemino; un radical acylemino; un radical acyle; un radical acylemino; un radical acylemino.

Les radicaux R₂, R₄ et R₆ préférés sont l'hydrogène ; un radical alkyle cholsi parmi méthyle, éthyle ; un radical alkyle substitué choisi parmi trifluorométhyle; hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, aminométhyle, aminométhyle; un benzyle; un phényl éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux méthyle, hydroxy, amino, méthoxy; 2-méthoxybenzyle; 4-méthoxybenzyle; 2-hydroxybenzyle; 4-hydroxybenzyle; un hétérocycle choisi parmi pyrrolidinyle, plpéridinyle; un radical méthoxy; un radical acyle; ; un radical amino; un radical (di)alkylamino en C₁-C₂; Plus particulitèrement, les radicaux R₂, R₃ et R₄sont choisis parmi l'hydrogène; méthyle; éthyle; trifluorométhyle; phényle; pyrrolidinyle; méthoxy; amino.

 R_e et R_a ' sont de prétérence choisis parmi un radical alkyle ou alcényle en C_1 - C_4 pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants hydroxy, amino éventuellement substitué, carboxyl ; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs groupes alkyle en C_1 - C_4 , alkoxy en C_1 - C_4 , armino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en C_1 - C_4 , carboxy ou sulfonyle ; un hétérocycle choisi parmi l'imidazole, le thiazole, la pyridine ou la pyrimidine ; un radical $(CH2)_p$ - T_1 - $(CH2)_q$ - V_1 - N_1 - V_1 - $V_$



30

Selon la présente invention définile ci-dessus, on préfère pour R_e, R'₁ plus particulièrement les radicaux Hydrogène; méthyle; éthyle; hydroxyéthyle; aminoéthyle; carboxyméthyle; carboxyéthyle; phényle; les hétérocycles choisis parmi pyridynyle, imidazolyle, pyrimidinyle. Plus particulièrement, les radicaux R_e et R'_e sont choisis parmi les groupes hydrogène; méthyle; éthyle; phényle; hydroxyéthyle; aminoéthyle; carboxyméthyl; carboxyéthyle.

B est de préférence choisi parmi un radical alkyle éventuellement substitué choisi parmi méthyle, éthyle, propyle; hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, aminométhyle, aminométhyle; un méthoxybenzyle; un hétérocycle choisi parmi pipérazinyle. Plus particulièrement, le radical B est choisi parmi méthyle; éthyle; propyle; phényle; pypérazinyle; triazine.

R₁₀, R₁₁, R₁₂, R₁₃ et R₁₄ sont de préférence choisis parmi un hydrogène; un radical alkyle ou alcényle en C₁-C₄ pouvant être substitué par un substituant hydroxy, amino éventuellement substitué; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs groupes alkyle en C₁-C₄, alkoxy en C₅-C₄, amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en C₁-C₄, carboxy ou sulfonyle; un radical benzyle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un ou plusieurs groupes alkyle en C₁-C₄, alkoxy en C₁-C₄, amino, trifluorométhyle; un radical (poly)aminoalkyl en C₁-C₄, in radical (CH2)₅-T₁-(CH2)₅-VR² où p et q sont entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3, R* représente H ou méthyle et T et V désignent indépendamment un atome d'oxygène ou un radical NR" avec R" désignant un hydrogène ou un méthyle, un radical sulforyl.

Selon la présente invention définie ci-dessus, on préfère pour R_{10} , R_{11} , R_{12} , R_{13} et R_{14} plus particulièrement les radicaux méthyle : éthyle ; isopropyle ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; phényle ; benzyle ; les hétérocycles choisis parmi pyridynyle, imidazolyle, pyrimidinyle. Plus particulièrement, les radicaux R_{10} , R_{11} , R_{12} , R_{13} et R_{14} sont choisis parmi les groupes méthyle ; éthyle ; phényle ; hydroxyéthyle ; aminoéthyle ; carboxyméthyl ; carboxyéthyle ;

Z1 est de préférence choisi parmi le groupe constitué des radicaux imidazolinium, triazolinium, thiazolinium, pyridinium, pyridazinium éventuellement substitué sur les atomes de carbone du cycle par un méthyl, un méthoxy, un carboxy,

25

30

un amino, un phényl, une pyrrolldine et sur l'atome d'azote par un méthyl, un 2hydroxyethyl, un carboxyméthyl, un carboxyethyl.

Z₂ est de préférence choisi parmi les radicaux imidazolium, pyridinlum, pyridinlum, pyridinlum, pyrimidinium, pyrimidinium, pyrimidinium.

 ${\sf A}_2$ est de préférence chols! parmi les radicaux pyrazolyle, pyrrolyle, imidazolyle, triazolyle, thiadiazolyle, éventuellement substitué.

A₁, A₃ représentent indépendamment l'un de l'autre un radical aniline, aminopyridinyle, aminopyridazinyle éventuellement substitué par un atome d'hydrogène, par un radical alkyle par exemple choisi parmi méthyle, éthyle, un alkyl substitué par exemple hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, 1,2-dihydroxypropyle, 2,3-dihydroxypropyle, aminométhyle, aminopthyle; aminopthyle; par un radical trifluorométhyle; par un hetérocycle choisi parmi N-pyrrolidinyle, N-pipéridinyle, N-morpholine, N-pipérazinyle ou N-imidazolyle, par un radical alcoxy comme méthoxy ou éthoxy, par un radical phosphonyle, par un radical siloxy, par un radical 1,2-diaminoéthyle, par un radical 2,3-diaminopropyle, par un radical acyle, par un radical acylemino, par un radical sulfonamide, par un radical uréido, par un radical sulfonylamino.

Les couples (A₁, A₃) préférés sont cholsis parmi (radical anillne, radical aniline), (radical aniline), (radical aniline), (radical aniline), (radical aniline), De façon Indépendante, chacun des radicaux constituant ces couples, est éventuellement substitué par un atome d'hydrogène, ou par un radical alkyle choisi parmi méthyle, éthyle, ou par un radical alkyle éventuellement substitué choisi parmi hydroxyméthyle, 1,2-dihydroxyéthyle, aminométhyle, 2-aminoéthyle, 1,2-diaminopropyle ou par un hétérocycle choisi parmi pyrrolidinyle, pipéridinyle, ou par un radical méthoxy; amino; méthylamino; dimethylamino; 2-hydroxyethylamino;

On choisira plus particulièrement les couples (A₁, A₃) suivants: (radical aniline, radical aniline) éventuellement subtitué par un radical méthyle, éthyle, ou par un radical hydroxyméthyle, 1,2-dihydroxyéthyle, aminométhyle, 2-aminoéthyle, 1,2-diaminoéthyle, 2,3-diaminopropyle ou par un radical pyrrolidinyle, pipéridinyle, ou par un radical méthoxy; amino; méthylamino; dimethylamino; 2-hydroxyethylamino

Dans le cadre de l'invention, les anions organiques ou minéraux des formules (I) ou (II) peuvent être choisi parmi un halogénure tel que chlorure, bromure,

fluorure, iodure; un hydroxyde; un sulfate; un hydrogénosulfate; un alkyl(C₁-C₄)sulfate tel que par exemple un méthylsulfate ou un éthylsulfate; un acétate; un tartrate; un oxalate; un alkyl(C₁-C₆)sulfonate tel que méthylsulfonate; un arylsulfonate substitué ou non substitué par un radical alkyle en C₁-C₄ tel que par exemple un 4-toluvásulfonate.

Dans le cadre de l'invention, les colorants azoiques de formule (I) sont de préférence choisis parmi les colorants suivants :

Composé	Z,	A,	. A ₃	n	Z ₂
1 ,	2-imidazolinium		1	0	2-imidazolinium
. 2,	2-imidazolinium			1	2-imidazolinium
3	2-imidazolinium	H		0	2-imidazolinium
4	2-imidazolinium		H	1	2-imidazolinium
5	2-imidazolinium	⊢Ç Ne	* .	0	2-imidazolinium
6	2-imidazolinium	⊢————————————————————————————————————		1	2-imidazolinium
7	2-imidazolinium	OMe N		0	2-imidazolinium
. 8	2-imidazolinium	⊢ ©	H	1	2-imidazolinium
9	2-imidazolinium	OMe MeO		0	2-imidazolinium

		- 614			
10	2-imidazolinium	OMe OMe	H	1	2-imidazolinium
		MeO			
iı	2-imidazolinium	OMe NeO		0	2-imidazolinium
12	2-imidazolinium	OMe MeO		1	2-imidazolinium
13	2-imidazolinium		,	Ō	2-imidazolinium
14	2-imidazolinium			1	2-imidazolinium
15	2-imidazolinium			0	2-imidazolinium
16	2-imidazolinium			1	2-imidazolinium
17	2-triazolinium	H		0	2-imidazolinium
18	2-triazolinium		H	1	2-imidazolinium
19	2-triazolinium	H		0	2-imidazolinium
20	2-triazolinium	H	H	1	2-imidazolinium

21	2-triazolinium	OMe		0	2-imidazolinium
. 22	2-triazolinium	⊢(S)—II		1	2-imidazolinium
23	2-triazolinium	→ OMe		0	2-imidazolinium
24	2-triazolinium	⊢————————————————————————————————————	H	1	2-imidazolinium
25	2-triazolinium	MeO OMe		0	2-imidazolinium
26	2-triazolinium	OMe HeO		1	2-imidazolinium
27	2-triazolinium	OMe HeO		0	2-imidazolinium
28	2-triazolinium	OMe MeO	H	1	2-imidazolinium
29	2-triazolinium	├		0	2-imidazolinium
30	2-triazolinium			1	2-imidazolinium

	2-triazolinium			10	2-imidazolinium
31	2-trazonitran		1)	0	2-imidazoiinium
32	2-triazolinium	H	H	1	2-imidazolinium
33	3-pyridinium	H		0	2-imidazolinium
34	3-pyridinium	H		1	2-imidazolinium
35	3-pyridinium			0	2-imldazolinium
36	3-pyridinium	H		1.	2-imidazolinium
37	3-pyridinium	I-COM-		0	2-imidazolinium
38	3-pyridinium	I-OMe		1	2-imidazolinium
. 39	3-pyridinium	⊢ OMe		0	2-imidazolinium
.40	3-pyridinium	⊢()—II		1	2-imidazolinium
41	3-pyridinium	OMe MeO		0	2-imidazolinium
42	3-pyridinium	OMe MeO	H	1	2-imidazolinium

43	3-pyridinium	OMe 		0	2-imidazolinium
44	3-pyridinium	OMe HeO		1	2-imidazolinium
45	3-pyridinium			0	2-imidazolinium
46	3-pyridinium			1	2-imidazolinium
47	3-pyridinium		·	0	2-imidazolinium
48	3-pyridinium	├	H	1	2-imidazolinium
49	2-imidazolinium	H		0	2-pyridinium
50	2-imidazolinium	OMe -	-		2-pyridinium
51	2-imidazolinium	HH	x * * * *	0	2-pyridinium
52	2-imidazolinium	⊢(∑Ne)			2-pyridinium
53	2-imidazolinium	⊢————————————————————————————————————	H	1	2-pyridinium

	2-imidazolinium	OMe		Τo	2-pyridinium
54	*.	MeO MeO	,		-
55	2-imidazolinium	H Some	H	1	2-pyridinium
56	2-imidazolinium	OMe NeO		0	2-pyridinium
57	2-imidazolinium	OMe MeO		1	2-pyridinium
58	2-imidazolinium			0	2-pyridinium
59	2-imidazolinium			1	2-pyridinium
60	2-imidazolinium			0	2-pyridinium
61	2-imidazolinium			1	2-pyridinium
62	2-triazolinium	$+\bigcirc$ + \downarrow		0	2-pyridinium
63	2-triazolinium			1	
64	2-triazolinium			0	2-pyridinium

65	2-triazolinium		H	1	2-pyridinium
66	2-triazolinium	OMe		0	2-pyridinium
67	2-triazolinium	⊢————————————————————————————————————		1	2-pyridinium
68	2-triazolinium	OMe N		0	2-pyridinium
69	2-triazolinium	→ N		1	2-pyridinium
70	2-triazolinium	OMe MeO		0	2-pyridinium
71	2-triazolinium	OMe MeO	H	1	2-pyridinium
72	2-triazolinium	OMe MeO	*	0	2-pyridinium
73	2-triazolinium	OMe MeO	H	1	2-pyridinium
74	2-triazolinium		ě .	0	2-pyridinium

75	2-triazolinium		H	1	2-pyridinium
76	2-triazolinium			0	2-pyridinium
77	2-triazolinium	H-J-1	H	1	2-pyridinium
· 78	3-pyridinium	H	*	0	2-pyridinium
79	3-pyridinium	H	H	1	2-pyridinium
80	3-pyridinium	H		0	2-pyridinium
81	3-pyridinium	H	H	1	2-pyridinium
82	3-pyridinium	⊢————————————————————————————————————		0	2-pyridinium
83	3-pyridinium	→ N	H	1	2-pyridinium
84	3-pyridinium	OMe L		0	2-pyridinium
85	3-pyridinium	OMe L	H	1	2-pyridinium
86	3-pyridinium	OMe	-	0	2-pyridinium
		MeO		Ц	

	r	OMe		
87 .	3-pyridinium	MeO OMB	1	2-pyridinium
88	3-pyridinium	OMe MeO	0	2-pyridinium
89	3-pyridinium	OMe MeO	1	2-pyridinium
90	3-pyridinium		0	2-pyridinium
91	3-pyridinium		1	2-pyridinium
92	3-pyridinium		0	2-pyridinium
93	3-pyridinium		1	2-pyridinium
94	2-imidazolinium			3-pyridazinium
95	2-imidazolinium	→ N	0	3-pyridazinium
96	2-imidazolinium			3-pyridazinium
97	2-imidazolinium	OMe 	0	3-pyridazinium

98	2-imidazolinium	I OMe	H	1	3-pyridazinium
99	2-imidazolinium	I OMe	H	1	3-pyridazinium
100	2-imidazolinium	Meo OMe		0	3-pyridazinium
101	2-imidazolinium	OMe MeO		1	3-pyridazinium
102	2-imidazolinium	OMe MeO	*	0	3-pyridazinium
103	2-imidazolinium	OMe MeO		1	3-pyridazinium
104	2-imidazolinium			0	3-pyridazinium
105	2-imidazolinium		H	1	3-pyridazinium
106	2-imidazolinium		0	0	3-pyridazinium
107	2-imidazolinium			1	3-pyridazinium

	2-triazolinium	1 / 1		0	3-pyridazinium
108			9		
109	2-triazolinium	H		1	
110	2-triazolinium	H		0	
111	2-triazolinium	H	H	ľ	3-pyridazinium
112	2-triazolinium	I OMe		0	3-pyridazinium
113	2-triazolinium	I—OMe		1	3-pyridazinium
114	2-triazolinium	OMe N		°	3-pyridaziniun
115	2-triazolinium	I—OMe	H	1	3-pyridaziniun
116	2-triazolinium	OMe MeO		0	3-pyridaziniun
117	2-triazolinium	OMe MeO	H	1	3-pyridaziniun
118	2-triazolinium	OMe MeO		0	3-pyridaziniun

119	2-triazolinium	OMe MeO		1	3-pyridazinium
120	2-triazolinium			0	3-pyridazinium
121	2-triazolinium		H	1	3-pyridazinium
122	2-triazolinium			0	3-pyridazinium
123	2-triazolinium		H	1	
124	3-pyridinium		-30	0	3-pyridazinium
125	3-pyridinium			1	3-pyridazinium
126	3-pyridinium			0	3-pyridazinium
127	3-pyridinium		H	1	3-pyridazinium
128	3-pyridinium	OMe		0	3-pyridazinium
129	3-pyridinium	⊢(S)	H	1	3-pyridazinium
130	3-pyridinium	OMe I		0	3-pyridazinium
	L				l

131	3-pyridinium	OMe		1	3-pyridazinium
132	3-pyridinium	OMe H MeO		0	3-pyridazinium
133	3-pyridinium	OMe MeO		1	3-pyridazinium
134	3-pyridinium	OMe MeO	,	0	3-pyridazinium
135	3-pyridinium	OMe MeO	├	1	3-pyridazinium
136	3-pyridinium			0	3-pyridazinium
137	3-pyridinium		H	1	3-pyridazinium
138	3-pyridinium		8 % .	0	3-pyridazinium
139	3-pyridinium			1	3-pyridazinium

De préférene, les composés préférés et qui peuvent être synthétisés selon le mode opératoire décrit dans les exemples sont choisis parmi

Composé	Z ₁	Α, .	. A ₃	n	Z ₂		
1	2-imidazolinium			ľ	2-imidazolinium		
2	2-imidazolinium	H	H	1	2-imidazolinium		
3	2-imidazolinium	HH_		0	2-imidazolinium		
4	2-imidazolinium	└ _ ! ;	H	1	2-imidazolinium		
9	2-imidazolinium	OMe HeO		0	8		
10	2-imidazolinium	OMe MeO		1	2-imidazolinium		
11	2-imidazolinium	OMe Neo	-	0	2-imidazolinium		
12	2-imidazolinium	OMe Meo		1	2-imidazolinium		
13	2-imidazolinium			0	2-imidazolinium		
14	2-imidazolinium			1	2-imidazolinium		
17	2-triazolinium			0	2-imidazolinium		

18	2-triazolinium	H	H	1	2-imidazolinium
25	2-triazolinium	OMe MeO		0	2-imidazolinium
26	2-triazolinium	MeO OMe		1	2-imidazolinium
29	2-triazolinium			0	2-imidazolinium
30	2-triazolinium			1	2-imidazolinium
34	3-pyridinium	H		1	
41	3-pyridinium	OMe MeO		0	2-imidazolinium
45	3-pyridinium			0	2-imidazolinium
49	2-imidazolinium	H		0	2-pyridinium
50	2-imidazolinium	H	H	1	
51	2-imidazolinium			0	2-pyridinium

54	2-imidazolinium	OMe MeO		0	2-pyridinium
61	2-imidazolinium			1	2-pyridinium
78	3-pyridinium			0	2-pyridinium
. 79	3-pyridinium	H		1	2-pyridinium
86	3-pyridinium	OMe MeO		0	2-pyridinium
87	3-pyridinium	OMe MeO		1	2-pyridinium
94	2-imidazolinium	H		0	3-pyridazinium
95	2-imidazolinium		H	1	3-pyridazinium
100	2-imidazolinium	OMe MeO		0	3-pyridazinium
101	2-imidazolinium	OMe MeO	H	1	3-pyridazinium
105	2-imidazelinium-			1	3-pyridazinium

109	2-triazolinium		HI	1	3-pyridazinium
116	2-triazolinium	OMe MeO	v	0	3-pyridazinium
121	2-triazolinium			1	3-pyridazinium
124	3-pyridinium	└ _\;		0	3-pyridazinium
125	3-pyridinium			1	3-pyridazinium
130	3-pyridinium	OMe N.		0	3-pyridazinium
131	3-pyridinium	OMe		1	3-pyridazinium
132	3-pyridinium	OMe MeO		0	3-pyridazinium
133	3-pyridinium	OMe MeO		1	3-pyridazinium
136	3-pyridinium	⊢ `		0	3-pyridazinium
137	3-pyridinium	├		1	3-pyridazinium

15

25

30

La concentration en colorant cationique azoïque de formule (I) peut varier entre 0,001 et 5% en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoniale, et de préférence entre environ 0,05 et 2%.

La composition de l'invention peut de plus comprendre un agent oxydant. Cet agent oxydant peut être n'importe quel agent oxydant utilisé de façon classique pour la décoloration des fibres kératiniques. L'agent oxydant est choisi de préférence parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et les persulfates. L'utilisation du peroxyde d'hydrogène est particulièrement préférée.

La composition selon l'invention peut de plus comprendre une base d'oxydation. Cette base d'oxydation peut être choisie parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation, par exemple les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylénediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.

Parmi les paraphénylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diéthyl paraphénylènediamine, paraphénylènediamine, la N,N-diméthyl paraphénylènediamine, la N,N-diéthyl paraphénylènedlamine, la N,N-dipropyl paraphénylènediamine, la 4-amino N,N-diéthyl 3-méthyl aniline, la N,N-bis-(B-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 4-N,N-bis-(Bhydroxyéthyl)amino 2-méthyl aniline, la 4-N,N-bis-(β-hydroxyéthyl)amino 2-chloro aniline. la 2-6-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-fluoro paraphénylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, la 2-hydroxyméthyl paraphénylènediamine. N,N-diméthyl 3-méthyl paraphénylènediamine, la N,N-(éthyl, β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la N-(β,ydihydroxypropyl) paraphénylènediamine, la N-(4'-aminophényl) paraphénylènediamine, la N-phényl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyloxy paraphénylènediamine, la 2-B-acétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine. N-(B-méthoxyéthyi) · la paraphénylènediamine, la 4 aminophenyl pyrrolldine, le 2 thiényl paraphénylène diamine, le 2-β hydroxyéthylamino 5-amino toluène et leurs sels d'addition avec un acide.

25

30

Parmi les paraphénylènediamines citées .ci-dessus, la paraphénylènediamine, la paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2,3-diméthyl paraphénylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, la 2-chloro paraphénylènediamine, la 2-β-hacétylaminoéthyloxy paraphénylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide sont particulièrement préférées.

Parml les bis-phénylalkytènediamines, on peut citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4'-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(2,5-diamino phénoxy)-3,6-dioxaoctane, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les para-aminophénols, on peut citer à titre d'exemple, le paraaminophénol, le 4-amino 3-méthyl, phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthoxyméthyl phénol, le 4-amino 2-fluoro phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les ortho-aminophénols, on peut citer à titre d'exemple, le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bases hétérocycliques, on peut citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques et les dérivés pyrazoliques.

Parmi les dérivés pyridiniques, on peut citer les composés décrits par exemple dans les brevets GB 1 026 978 et GB 1 153 196, comme la 2,5-diamino pyridine, la 2-(4-méthoxyphényl)amino 3-amino 6-méthoxy pyridine, la 2-(8-méthoxyéthyl)amino 3-amino 6-méthoxy pyridine, la 3-4-diamino pyridine, et leurs sels d'addition avec un acide.

20

Parmi les dérivés pyrimidiniques, on peut citer les composés décrits par exemple dans les brevets DE 2 359 399 ; JP 88-169 571 ; JP 05 163 124 ; EP 0 770 375 ou demande de brevet WO 96/15765 comme la 2,4,5,6-tétra-aminopynmidine, la 4-hvdroxv 2,5,6-triaminopyrimidine, la 2-hvdroxv 4,5,6-triaminopyrimidine, la 2.4-dihydroxy 5,6-diaminopyrimidine, la 2,5,6-triaminopyrimidine, et les dérivés pyrazolo-pyrimidiniques tels ceux mentionnés dans la demande de brevet FR-A-2 750 048 et parmi lesquels on peut citer la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-dlamine ; la 2,5diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine : la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5diamine ; la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine ; le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol ; le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol ; le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol, le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol, le 2-[(3-amino-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxy-éthyl)aminol-éthanol, le 2-[(7-amino-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-yt)-(2-hydroxy-éthyt)-aminoléthanol, la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine, la 2.6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine, la 2, 5, N 7, N 7-tetraméthyl pyrazolo-[1,5-a]pyrimidine-3,7-diamine, la 3-amino-5-méthyl-7-imidazolylpropylamino pyrazolo-[1,5-a]pyrimidine et leurs sels d'addition avec un acide et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.

Parmi les dérivés pyrazoliques, on peut citer les composés décrits dans les brevets DE 3 843 892, DE 4 133 957 et demandes de brevet WO 94/08969, WO 94/08970, FR-A-2 733 749 et DE 195 43 988 comme le 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) pyrazole, le 3.4-diamino pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-sprazole, le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-sprazole, le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-sprazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 4-sprazole, le 3,4-5-diamino pyrazole, le 1-méthyl 3,4,5-triamino pyrazole, le 1,5-diamino 1-méthyl 4-

20

25

30

méthylamino pyrazole, le 3,5-diamino 4-(β-hydroxyéthyl)amino 1-méthyl pyrazole, et leurs sels d'addition avec un acide.

La composition selon l'invention peut contenir de plus un ou plusieurs coupleurs conventionnellement utilisés pour la teinture de fibres kératiniques. Parmi ces coupleurs, on peut notamment citer les métaphénylènediamines, les métadiphénols, les métadiphénols, les coupleurs naphtaléniques et les coupleurs hétérocycliques.

A titre d'exemple, on peut citer le 2-méthyl 5-aminophénol, le 5-N-{β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 6-chloro-2-méthyl-5-aminophénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 2-amino 4-{β-hydroxyéthylamino) 1-méthoxybenzène, le 1,3-diamino benzène, le 2-amino 4-{β-hydroxyéthylamino) 1-méthoxybenzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, la 3-uréido aniline, le 3-uréido 1-diméthylamino benzène, le sésamol, le 1-β-hydroxyéthylamino-3,4-méthylènedioxybenzène, l'α-naphtol, le 2-méthyl-1-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, la 2-amino-3-hydroxy pyridine, la 6- hydroxy benzomorpholine la 3,5-diamino-2,6-diméthoxypyridine, le 1-N-{β-hydroxyéthylamino-3,4-méthylène dioxybenzène, le 2,6-bis-{β-hydroxyéthylamino)toluène et leurs sels d'addition avec un acide.

Dans la composition de la présente Invention, le ou les coupleurs sont en général présents en quantité comprise entre 0,001 et 10 % en poids environ du polds total de la composition tinctoriale et plus préférentiellement de 0,005 à 6 %. La ou les bases d'oxydation sont présentes en quantité de préférence comprise entre 0,001 à 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctonale, et plus préférentiellement de 0,005 à 6 %.

D'une manière générale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention pour les bases d'oxydation et les coupleurs sont notamment choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates, les citrates, les succinates, les tartrates, les lactates, les tosylates, les benzènesulfonates, les phosphates et les acétates.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut en outre contenir des colorants directs différents de ceux de formule (I), ces colorants pouvant notamment

15

20

25

30

être choisis parmi les colorants nitrés de la série benzénique, les colorants directs cationiques, les colorants directs azoïques, les colorants directs méthiniques.

Le milieu approprié pour la teinture appelé aussi support de teinture est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C₁-C₄, tels que l'éthanol et l'isopropanol ; les polyols et éthers de polyols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

La composition tindoriale conforme à l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épalssissants minéraux ou organiques, et en particulier les épaississants associatifs polymères anioniques, cationiques, non ioniques et amphotères, des agents polymères anioniques, cationiques, non ioniques et amphotères, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones volatiles ou non volatiles, modifiées ou non modifiées des agents filmotères, des agents opacifiants.

Ces adjuvants ci dessus sont en général présents en quantité comprise pour chacun d'eux entre 0,01 et 20 % en poids par rapport au poids de la composition.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

15

20

25

30

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compnis entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques ou bien encore à l'aide de systèmes tampons classiques.

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide lartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (III) suivante:

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C_r - C_a ; R_u , R_e , et R_g , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_r - C_a ou hydroxyalkyle en C_r - C_a .

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a aussi pour objet un procédé de teinture directe qui comprend l'application d'une composition tinctoriale contenant un colorant de formule (I) telle que définie précédemment sur les fibres kératiniques. Après un temps de pause, les fibres kératiniques sont nincées laissant apparaître des fibres colorées.

L'application sur les fibres de la composition tinctonale contenant le colorant cationique azoïque de formule (I) ou (II) peut être mise en œuvre en présence d'agent oxydant ce qui provoque la décoloration de la fibre. Cet agent oxydant peut être ajouté à la composition contenant le colorant cationique azoïque au moment de l'emploi ou

15

20

25

directement sur la fibre kératlnique. Selon un mode de réalisation particulier, la composition contenant le colorant cationique azoïque de formule (I) est exempte de base d'oxydation et de coupleur.

L'invention a aussi pour objet un procédé de teinture d'oxydation permanente qui comprend l'application sur les fibres d'une composition tinctoriale qui comprend un colorant de formule (I), au moins une base d'oxydation et optionnellement au moins un coupleur, en présence d'un agent oxydant.

La base d'oxydation, le coupleur et l'agent oxydant sont tels que définis précédemment.

Dans le cadre de la teinture d'oxydation permanente, il est aussi possible d'utiliser comme agent oxydant des enzymes parmi lesquelles on peut citer les peroxydases, les oxydo-réductases à 2 électrons telles que les uricases et les oxygénases à 4 électrons comme les laccases.

La couleur peut être révélée à pH acide, neutre ou aicalin et l'agent oxydant peut être ajouté à la composition de l'invention juste au moment de l'emploi où il peut être mis en œuvre à partir d'une composition oxydante le contenant, appliquée sur les fibres simultanément ou séquentiellement à la composition tinctoriale.

Dans le cas de la teinture d'oxydation permanente ou de la teinture directe, la composition tinctoriale est métangée, de préférence au moment de l'emploi, à une composition contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant, cet agent oxydant étant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le métange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques. Après un temps de pause de 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, les fibres kératiniques sont rincées, lavées au shampooing, rincées à nouveau puis séchées.

La composition oxydante peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et teis que définis précédemment.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant est tel qu'après mélange avec la composition tinctonale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il peut être ajusté à la valeur désirée au

moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utillsés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture dans lequel un premier compartiment renferme la composition tinctoriale de l'invention et un deuxlème compartiment renferme la composition oxydante. Ce dispositif peut être équipé d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

Enfin l'invention a également pour objet les colorants azoïques cationiques de formule (I) ou (II) telle que définie précédemment dans lesquels R₀ est l'hydrogène. Ces composés peuvent être obtenus à partir des procédés de préparation décrits par exemple dans les documents EP 810824, GB 9619573, RO 106572, J.Chem. Res.., Synop. (1998), (10), 648-649, DE 19721619, US 5852179, Synth. Commun 1999, 29(13), 2271-2276, Org. Lett., 2001, 3, 2583, Org. Lett. 2001, 3, 2757J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1998, 2615-2622 et références issues de ces publications. En particulier, les composés de formule (II) peuvent être obtenus de la façon sulvante :

D'une façon générale, le composé 1 est dans une première étape réduit en composé 2 en présence d'hydrogène sous pression et de palladium. Ce composé réagit par la suite en présence de nitrite de sodium pour fournir un sel de diazonium qui peut être condensé sur l'imidazole et ainsi fournir le composé 3. La double cationisation s'effectue en présence de diméthylsulfate dans l'acétate d'éthyle pour fournir le composé 4.

15

D'une façon générale, le composé 1 choisit de façon adéquate pourra réagir avec un système hétéroaromatique à 5 chaînons tel que défini dans les revendications (ici un imidazole) en présence de base à reflux. Une alternative peut être proposé en utilisant un catalyseur au cuivre, une base, et un ligand, le 1,2-diaminocyclohexane à reflux. Le composé 3 est obtenu par réduction du composé 2 en utilisant du palladium sous pression d'hydrogène. Le composé 3 réagit par la suite en présence de nitrite de sodium pour fournir un sel de diazonium qui peut être condensé sur l'imidazole et ainsi fournir le composé 4. La double cationisation s'effectue en présence de diméthylsulfate dans l'acétate d'éthyle pour fournir le composé 5.

Les exemples qui suivent servent à illustrer l'invention sans toutefois présenter un caractère limitatif.

EXEMPLES DE SYNTHESE

Exemple n°1 : préparation d'un composé de formule :

2 HCOO-

Dans un ballon tout équipé on charge 0,05 g de composé (1), 0,04 g de composé (2). 0,3 ml de triéthylamine et 0.8 ml de DMF sec. Le mélange est laissé à température 10 ambiante pendant 1 heure puis porté à 45°C. Le mélange réactionnel est ensuite filtré sur büchner. Le précipité est lavé avec quelques gouttes d'éthanol. Un volume V d'acétate d'éthyle est alors ajouté à la solution filtrée. Un nouveau précipité est formé puis filtré sur büchner. Celui-ci est alors séché sous vide. Après purification, une poudre de couleur rouge très foncée brillante est obtenue. On obtient ainsi un colorant donnant une teinture fushia

Les caractéristiques en absorption UV de ce produit sont les suivantes : UV (acétonitrile-eau 50/50) $\lambda_{max} = 513 \text{ nm}$

20 Analyses:

15

RMN 1H: (400MHz-DMSO) ppm:

3.99 (s-3H); 4.02 (s-3H); 4.11(s-3H); 7.24(d-2H, J = 9.13 Hz); 7.30 (m-3H); 7.45 (d-2H, J = 9.75 Hz); 7.63 (s-2H); 8.05 (d-2H, J = 12 Hz)

Exemple n°2 : préparation d'un composé de formule :

2 HCOO-

Dans un ballon tout équipé on charge 0,05 g de composé (1), 0,037 g de composé (3), 0,3 ml de triéthylamine et 0,8 ml de DMF sec. Le mélange est laissé à température ambiante pendant 1 heure puis porté à 45°C. Le mélange réactionnel est ensuite filtre sur büchner. Le précipité est lavé avec quelques gouttes d'éthanol. Un volume V d'acétate d'éthyle est alors ajouté à la solution filtrée. Un nouveau précipité est formé puis filtré sur büchner. Celui-ci est alors séché sous vide. Après purification, une poudre de couleur rouge très foncée brillante est obtenue.

Analyses :

15

Masse ESI+ : m/z = 398[M2+]

 $m/z = 200[M^{2*}/2 + H]$

20 RMN 1H : (400MHz-DMSO) ppm :

4.01 (s-6H); 7.09 (m-1H); 7.30(m-1H); 7.44 (m-5H); 7.74 (s-2H); 8 (m-4H); 8.36 (m-1H); 10.14 (s-2H).

On obtient ainsi un colorant donnant une teinture fushia.

EXEMPLES DE TEINTURE

5 On a préparé les compositions tinctoriales suivantes (teneurs en mole):

Exemple	3
Colorant azoïque de l'exemple 1	5x10 ⁻⁴ mole
Polyéthylène glycol 8 OE	12 g
Alcool benzylique	10 g
Tampon Borate q.s.p	100 g
рН	9,05

Au moment de l'emploi, chaque composition est mélangée avec un poids égal d'eau oxygénée à 20 volumes (6% en poids).

Chaque mélange oblenu est appliqué sur des mèches de cheveux gris à 90 % de blancs, permanentés (BP) ou naturel (BN) (1 g de mèche pour 10 g de solution). Après 20 min de pose, les mèches sont rincées, lavées avec un shampooing standard, rincées à nouveau ouis séchées.

Chaque mèche est évaluée avant et après la teinture dans le système

L*a*b*, au moyen d'un spectrophotomètre CM 2002 MINOLTA ®, (Illuminant D65).

échelle de 0 à 100 alors que les coordonnées chromatiques sont exprimées par a* et b* qui indiquent deux axes de couleur, a* l'axe rouge-vert et b* l'axe jaunebleu

Dans l'espace L*a*b*, la clarté est indiquée par la valeur L* sur une

Selon ce système, plus la valeur de L est élevée, plus la couleur est claire et peu intense. Inversement, plus la valeur de L est faible, plus la couleur est foncée ou très intense.

Les résultats de teinture suivants ont été obtenus.

	Cheveux naturels				heveux nanente	is
	L.	a*	b*	L.	a*	b*
Exemple 1	19,9	6,9	-2,24	20,4	4,90	-3,05

REVENDICATIONS

 Composition pour la teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, comprenant au moins un colorant monoazoïque dicationique de formules (I) ou (II) suivantes:

$$Z_1$$
-N=N- A_1 -(A_3)_n- Z_2 (I)
 Z_1 -N=N- A_2 (II)

formules dans lesquelles

- 10 n est égal à 0 ou 1,
 - Z₁ représente un radical hétéroaromatique cationique à 5 ou 6 chaînons de formules (III) ou (IV) :

Οü

 X représente NR₃, S ou O, Z représente CR₂ ou N et Y représente CR₄ ou N avec les conditions suivantes :

lorsque X est NR_3 ou O et Z est CR_2 alors Y est CR_4 ou N, lorsque X est S alors Z est N ou Y est N lorsque X est S et Z est N alors et Y est CR.

- 20 X, représente CR, ou N.
 - m est un nombre entier égal à 0,1,2 ou 3,
 - R₁, R₃ et R₅ représentent indépendamment l'un de l'autre une chaîne hydrocarbonée en C₁-C₁₀, saturée ou insaturée ; linéaire ou ramifiée pouvant former un cycle carboné ayant de 5 à 7 chaînons, éventuellement aromatique ; un ou plusieurs atomes de carbone pouvant être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, d'halogènes, de soufre ou par un groupement SO₂, à l'exception du carbone relié à

l'atome d'azote du cycle de formule (III) ou (IV) ; les radicaux R₁, R₃ ou R₅ ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso;

- R2, R4 et R6 représentent indépendamment l'un de l'autre un atome d'hydrogène ; une chaîne hydrocarbonée en C₁-C₁₀, saturée ou insaturée, linéaire ou 5 ramifiée pouvant former un cycle carboné avant de 5 à 7 chaînons, éventuellement aromatique ; un ou plusieurs atomes de carbone pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, ou par un groupement SO: les radicaux R2, R4 ou R6 ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso; les radicaux R2 et R4 peuvent former ensemble un cycle aromatique carboné,
 - V représente un anion organique ou minéral,
 - A₁ et A₃ représentent, indépendamment l'un de l'autre, un radical divalent de formules (V) ou (VI)

10

dans lesquelles

- n' est un nombre entier égal à 0, 1, 2 ou 3,
 - n" est un nombre entier égal à 0 ou 1,
- Y₁-Y₂ représente C-N ou N-N.
- 20 lorsque n = 0, alors la liaison a du groupement A, de la formule (V) est relié à la fonction Z₂ de la formule (I) ou,
 - lorsque n = 0, alors la liaison b' du groupement A, de la formule (VI) est reliée à la fonction Z₂ de la formule (I).
- lorsque n = 1, alors la liaison a du groupement A, de la formule (V) est reliée au 25 C₁ du groupement A₃ de formule (V), la liaison a du groupement A₃ de formule (V) étant reliée à la fonction Z, de la formule (I) ou.

- lorsque n = 1, alors la liaison a du groupement A, de la formule (V) est reliée au carbone porteur de la lialson a' du groupement A₂ de la formule (VI), la liaison b' étant reliée à la fonction Z₂ de la formule (I),
- lorsque n = 1, alors la liaison b' du groupement A₁ de la formule (VI) est reliée au carbone C₁ du groupement A₃ de formule (V), la liaison a étant reliée à la fonction Z₂ de la formule (I) ou,
- lorsque n = 1, alors la lialson b' du groupement A, de la formule (VI) est reliée au carbone porteur de la liaison a' du groupement A₃ de formule (VI), la liaison b' du groupement A₃ de la formule (VI) étant reliée à la fonction Z₂ de la formule (I).
- 10 R_a et R'_a représentent indépendamment l'un de l'autre un groupe non cationique choisi parmi un atome hydrogène, une chaîne hydrocarbonée en C₁₇C₁₆. Ilnéaire ou ramifiée pouvant former un cycle carboné ayant de 5 à 7 chaînons, éventuellement aromatique; un ou plusieurs atomes de carbone de la chaîne hydrocarbonée pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote, de soufre, ou par un 15 groupement SO₂ à l'exception du carbone reilé à l'atome d'azote; les radicaux R_a ou R'_a ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso;
 - R₀ ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso; - R₇, R₉, R'₇ et R'₀ représente indépendamment l'un de l'autre un groupe non
 - cationique tel que défini pour R_2 ou un groupe cationique Z_3 , à la condition qu'un seul des groupes R_7 , R_9 , R_7 et R_9 est cationique,
- R, avec R₆, respectivement R', avec R'₈ peuvent former ensemble un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons saturé,
 - Z₃ est un groupe cationique représenté par la formule (VII) suivante

dans laquelle :

25

- B représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 1 à 15 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée, pouvant former un ou plusieurs cycles comportant de 3 à 7 chaînons éventuellement aromatiques, et dont un ou plusieurs atomes de carbone peuvent être remplacés par un atome d'oxygène, d'azote, de soufre, ou par un radical SO₂ à l'exception du carbone relié à l'atome d'azote; B ne comportant pas de liaison peroxyde ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso,
 - -le radical B est relié à D par l'un quelconque des atomes du radical D.

25

- n" peut prendre la valeur 0 ou 1,

- D est choisi parmi les groupes cationiques de formules (VIII) et (IX) suivantes :

dans lesquelles :

- p peut pfendre la valeur 0 ou 1;

- T_1 , T_2 , T_3 et T_4 , indépendamment les uns des autres, représentent un atome d'oxygène ; un atome de soufre ; un atome d'azote non substitué ou substitué par un radical R_{14} ; ou un atome de carbone non substitué ou substitué par un ou deux radicaux R_{14} , identiques ou différents ;
- $T_{\rm 5}$ représente un atome d'azote ; ou un atome de carbone non substitué ou substitué par un radical $R_{\rm 14}$;
- T_6 peut prendre les mêmes significations que celles indiquées ci-dessous pour le radical R_{14} , étant entendu que T_6 est différent d'un atome d'hydrogène :
- T_1 ou T_5 peuvent, en outre, former avec T_6 un cycle saturé ou insaturé comportant de 5 à 7 chaînons, chaque chaînon étant non substitué ou substitué par un ou deux radicaux R_{st} identiques ou différents;
- deux des radicaux adjacents T₁, T₂, T₃, T₄ et T₅ peuvent en outre former un cycle comportant de 5 à 7 chaînons, chaque chaînon étant indépendamment représenté par un atome de carbone non substitué ou substitué par un ou deux radicaux R₁₄ identiques ou différents, un atome d'azote substitué ou non substitué par un radical R₁₄, un atome d'oxygène ou un atome de soufre:
- R₁₀, R₁₁, R₁₂, R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène; une chaîne hydrocarbonée comportant de 1 à 10 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée, éventuellement aromatiques, et dont un ou plusieurs atomes de carbone peuvent être remplacés par un atome

15

20

d'oxygène, d'azote, de soufre, ou par un groupe SO₂, et dont un ou plusieurs atomes de carbone peuvent, indépendamment les uns des autres, être substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène; ledit radical ne comportant pas de liaison peroxyde ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso:

- R₁₀, R₁₁ et R₁₂ peuvent également former, deux à deux avec l'atome d'azote quatemaire auquel ils sont rattachés, un ou plusieurs cycles saturés comportant de 5 à 7 chaînons, chaque chaînon étant indépendamment représenté par un atome de carbone non substitué ou substitué par un ou deux radicaux R₁₄ identiques ou différents, un atome d'azote non substitué ou substitué par un radical R₁₄, un atome d'oxygène, ou un atome de soufre,

-lorsque n''' = 0, alors le groupement de formule (IX) peut être relié au composé de formule (V) et (VI) directement par l'atome d'azote de l'ammonium quatemaire, R₁₃ représentant dans ce cas une simple ilaison, - V représente un anion organique ou minéral,

- Z₂ représente une chaîne hydrocarbonée en C₁·C₁₀, linéaire ou ramifiée pouvant former un cycle carboné ayant de 5 à 7 chaînons, éventuellement aromatique; un ou plusieurs atomes de carbone pouvant être remplacés par un ou plusieurs atomes d'oxygène, d'azote, de soufre ou par un groupement SO₂. ledit radicai Z₂ ne comportant pas de liaison peroxyde, ni de radicaux diazo, nitro ou nitroso; un groupe cationique Z₃ tel que défini ci-dessus, avec la réserve que Z₂ n'est pas cationique lorsque R₂, R₃, R₇, ou R₄' est cationique.
- A₂ représente un radical de formule (X) correspondant à un radical
 25 aromatique carboné, pyridinique ou pyridazinique substitué par un radical hétéroaromatique cationique à 5 chaînons, éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux R₁₀ de même définition que R₂; un radical de formule (XI):

$$\begin{array}{c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

dans lesquelles

- r est un entier égal à 0 ou 1.
- g est un entier égal à 0, 1, 2 ou 3,
 - s est un entier égal à 0, 1, 2, 3, 4 ou 5,
 t est un entier égal à 0, 1 ou 2.
 - Y,=Y, représente C=C, C=N ou N=N,
- si r = 0 alors X représente O, S, NR₁₈, CR₂₀,
- sir = 1 alors X représente CR₂₀
 - R₁₅ et R₁₆ ont la même définition que R₁ définie ci-dessus,
 - R₁₆ R₁₇, R₁₉, R₂₀ et R₂₁ont la même définition que R₂ définie ci-dessus,
 - V" représente un anion organique ou minéral,
- 15 avec la condition que dans la formule (I) un des groupes A₁, Z₂ et A₃ est un groupe cationique.
 - 2. Composition seion la revendication 1 dans laquelle les radicaux R₁, R₃ et R₄ sont choisis parmi un radical alkyle ou alcényle en C₁-C₄ pouvant être substitué par un ou plusieurs substituats hydroxy, amino éventuellement substitué, carboxyl; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogènes, un ou plusieurs groupes alkyle en C₁-C₄, alkoxy en C₁-C₄, amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en C₁-C₆, carboxy ou sulfonyle; un radical benzyle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogènes, un ou plusieurs groupes alkyle en C₁-C₄, alkoxy en C₁-C₆, amino, trifluorométhyle; un hétérocycle choisl parmi l'imidazole, le thiazole, la pyridine ou la pyrimidine; un radical (CH2)₂-T-(CH2)₂-V₁R' où p et q sont entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3, R' représente H ou méthyle et T et V₁ désignant indépendamment un atome d'oxygène ou un radical NR'' avec R'' désignant un hydrogène ou un méthyle.

15

- 3. Composition selon la revendication 2 dans laquelle R₁, R₃ et R₅ sont choisis parmi les radicaux méthyle; éthyle; hydroxyéthyle; amincéthyle; carboxyméthyle; carboxyméthyle; choisis parmi pyridyle, imidazolyle, pyrimidinyle.
- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 dans laquelle R₁ et R₃ sont choisis parmi les groupes méthyle; éthyle; phényle; hydroxyéthyle; aminoéthyle; carboxyméthyl; carboxyéthyle.
- 5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 dans laquelle les radicaux R_p, R_q et R_q sont choisis parmi un atome d'hydrogène; un radical alkyle; un radical alkyle substitué par un ou plusieurs hydroxy, amino ou un halogène; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants choisis parmi les radicaux alkyle, hydroxy, amino, alcoxy, carboxyle, trifluorométhyle, sulfonique; les radicaux benzyle; les radicaux benzyles substitués par un alcoxy, hydroxy; un hétérocycle cholsi parmi N-pyrrolidinyle, N-pipérazinyle ou N-imidazolyle; un radical alcoxy; un radical phosphonyle; un radical sulfonylamino; un radical sulfonylamino en C_r-C₄; un radical acyle; un radical acylamino; un radical sulfonylamino; un radical sulfonylamino.
- 6. Composition selon la revendication 5 dans laquelle R₂, R₄ et R₄ sont

 10 Inydrogène; un radical alkyle cholsi parmi méthyle, éthyle; un radical alkyle substitué
 cholsi parmi trifluorométhyle; hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, aminométhyle,
 aminoéthyle; un benzyle; un phényl éventuellement substitué par un ou plusieurs
 radicaux cholsis parmi les radicaux méthyle, hydroxy, amino, méthoxy; 2méthoxybenzyle; 4-méthoxybenzyle; 2-hydroxybenzyle; 4-hydroxybenzyle; un

 15 hétérocycle choisi parmi pyrrolidinyle, pipérdinyle; un radical méthoxy; un radical
 acyle; un radical amino; un radical (di)alkylamino en C,-C4,
 - Composition selon la revendication 6 dans laquelle R₂ R₄ et R₆ sont choisis parmi l'hydrogène; méthyle; éthyle; trifluorométhyle; phényle; pyrrolidinyle; méthoxy; amino.
 - 8. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle R₈ et R₈' sont choisis parmi un radical alkyle ou alcényle en C₁-C₄ pouvant être substitué par un ou plusieurs substituants hydroxy, amino éventuellement

30

substitué, carboxyl ; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogènes, un ou plusieurs groupes alkyle en C_T-C₄, alkoxy en C_T-C₄, amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en C_T-C₄, carboxy ou sulfonyle; un hétérocycle choisi parmi l'imidazole, le thiazole, la pyridine ou la pynimidine; un radical (CH2)_x-T-(CH2)_x-V_xR' où p et q sont entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3, R' représente H ou méthyle et T et V₁ désignent indépendamment un atome d'oxygène ou un radical NR' avec R' désignant un hydrogène ou un méthyle.

- 9. Composition selon la revendication 8 dans laquelle R_e et R'_e sont choisis parmi les radicaux Hydrogène; méthyle; éthyle; hydroxyéthyle; aminoéthyle; carboxyméthyle; pényle; les hétérocycles choisis parmi pyridynyle, imidazolyle, pyrimidinyle, de préférence parmi l'hydrogène; méthyle; éthyle; phényle; hydroxyéthyle; aminoéthyle; carboxyméthyl; carboxyéthyle.
- 10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle B est choisi parmi un radical alkyle éventuellement substitué choisi parmi méthyle, éthyle, propyle; hydroxyméthyle, princhyle; aminométhyle, eminoéthyle; un méthoxybenzyle; un hétérocycle choisi parmi pipérazinyle, de préférence parmi un radical méthyle; éthyle; propyle; phényle; pypérazinyle; triazine.
- 11. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes dans laquelle R_{10} , R_{10} , R_{10} , et R_{14} , sont choisis parmi un hydrogène; un radical alkyle ou alcényle en C_1 - C_4 , pouvant être substitué par un substituant hydroxy, amino éventuellement substitué; un radical phényle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogènes, un ou plusieurs groupes alkyle en C_1 - C_4 , alkoxy en C_7 - C_6 , amino, hydroxy, trifluorométhyle, alkylamino en C_7 - C_6 , carboxy ou sulfonyle; un radical benzyle pouvant être substitué par un ou plusieurs atomes d'halogènes, un ou plusieurs groupes alkyle en C_1 - C_6 , alkoxy en C_7 - C_6 , amino, trifluorométhyle; un radical (Ch2)_x- V_1 - V_1 - V_2 - V_3 - V_4 - V_6 - V_6
- 12. Composition selon la revendication 11 dans laquelle R_{10} , R_{11} , R_{12} , R_{13} et R_{14} sont choisis parmi les radicaux méthyle; éthyle; isopropyle; hydroxyéthyle; aminoéthyle; phényle; benzyle; les hétérocycles choisis parmi pyridynyle,

15

25

imidazolyle, pyrimidinyle, de préférence parmi les radicaux méthyle; éthyle; phényle; hydroxyéthyle; aminoéthyle; carboxyméthyl; carboxyéthyle.

- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 12 dans laquelle Z1 est choisi parmi les radicaux imidazolinium, triazolinium, pyridazinium éventuellement substitué sur les atomes de carbone du cycle par un méthyle, un méthoxy, un carboxy, un amino, un phényle, une pyrrolidine et sur l'atome d'azote par un méthyl, un 2-hydroxyethyl, un carboxyméthyl, un carboxyethyl.
- 14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes $\text{dans laquelle } Z_2 \text{ est choisi parmi radicaux imidazolium, pyridinium, pyridinium, pyridinium, pyridinium, pyrazinium$
- 15. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 14 dans laquelle A₂ est choisi parmi les radicaux pyrazolyle, pyrrolyle, lmidazolyle, triazolyle, thiadiazolyle, éventuellement substitué.
- 16. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 15 dans laquelle A₁, A₂ représentent Indépendamment l'un de l'autre un radical aniline, aminopyridinyle, aminopyridazinyle éventuellement substitué par un atome d'hydrogène, par un radical méthyle, éthyle, hydroxyméthyle, hydroxyethyle, 1,2-dihydroxypropyle, 2,3-dihydroxypropyle, aminométhyle, aminopropyle; par un radical trifluorométhyle; par un hétérocycle choisi parmi N-pyrrolidinyle, N-pipéridinyle, N-morpholine, N-pipérazinyle ou N-imidazolyle, par un radical alcoxy, par un radical phosphonyle, par un radical siloxy, par un radical 1,2-diaminoéthyle, par un radical acylen, par un radical avylenino, par un radical sulfonamide, par un radical uréido, par un radical sulfonamide, par un radical uréido, par un radical sulfonamide, par un radical uréido, par un radical sulfonamide.
- 17. Composition selon la revendication 16 dans laquelle A₁, A₃ sont choisis parmi les couples (A₁, A₃) suivants (radical anline, radical anline), (radical anline, radical aminopyridinyle), (radical aminopyridinyle), (radical aminopyridinyle), (radical aminopyridinyle).
- 18. Composition selon la revendication 17 dans laquelle le couple (A₁, A₃) est le couple (radical aniline, radical aniline) éventuellement subtitué par un radical méthyle, éthyle ou par un radical hydroxyméthyle, 1,2-dihydroxyéthyle, aminométhyle, 2-aminoéthyle, 1,2-diaminoéthyle, 2,3-diaminopropyle ou par un radical pyrrolidinyle.

pipéridinyle, ou par un radical méthoxy; amino; méthylamino; dimethylamino; 2-hydroxyethylamino.

19. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 18 dans laquelle le colorant azoique correspond à la formule (I) dans laquelle Z1 est un groupe imidazolium, n est égal à 1, le couple A1,A3 est un couple (radical aniline, radical aniline) et \mathbf{Z}_2 est choisí parmí les radicaux imidazolium, pyridnium, pyridazinium, pyrimidinium, pyrazinium, de préférence pyridinium ou pyrimidinium.

20. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 19 dans laquelle le colorant azoique de formule (I) est choisi parmi

Composé	,	A ₁	A ₃	n	Z ₂
1	2-imidazolinium			0	2-imidazolinium
2	2-imidazolinium			1	2-imidazolinium
3	2-imidazolinium			0	2-imidazolinium
4	2-imidazolinium		H_>-\\	1	2-imidazolinium
5	2-imidazolinium	⊢——N		0	2-imidazolinium
6	2-imidazolinium	⊢——N		1	2-imidazolinium
7	2-imidazolinium	OMe N		0	2-imidazolinium
8	2-imidazolinium	⊢——N	H	1	2-imidazolinium

	2-imidazolinium	OMe		7=	2-imidazolinjum
9	2-minazonnium	MeO THE	*	0	2-imidazolinium
10	2-imidazolinium	OMe MeO	H	1	2-imidazolinium
11	2-imidazolinium	OMe Neo		0	2-imidazolinium
12	2-imidazolinium	OMe MeO		1	2-imidazolinium
. 13	2-imidazolinium	-		0	2-imidazolinium
14	2-imidazolinium		H	1	2-imidazolinium
15	2-imidazolinium			0	2-imidazolinium
16	2-imidazolinium		H	1	2-imidazolinium
17	2-triazolinium			0	2-imidazolinium
18	2-triazolinium	H	H	1	2-imidazolinium
19	2-triazolínium	H		0	2-imidazolinium

				_	
20	2-triazolinium			1	2-imidazoliniu
21	2-triazolinium	⊢————————————————————————————————————		0	2-imidazoliniu
22	2-triazolinium	⊢(S)	H	1	2-imidazoliniu
23	2-triazolinium	⊢(S) N	. '	0	2-imidazoliniu
24	2-triazolinium	⊢————————————————————————————————————	├	1	2-imidazoliniu
25	2-triazolinium	OMe MeO		0	2-imidazoliniu
26	2-triazolinium	OMe MeO		1	2-imidazoliniu
27	2-triazolinium	OMe MeO	:	0	2-imi dazoliniu
28	2-triazolinium	OMe MeO		1	2-imidazoliniu
29	2-triazolinium			0	2-imidazoliniu

2-triazolinium 31 2-triazolinium 32 2-triazolinium 32 3-pyridinium 33 3-pyridinium 34 3-pyridinium 35 3-pyridinium 36 3-pyridinium 37 3-pyridinium 38 3-pyridinium 39 3-pyridinium 30 3-pyridinium 30 3-pyridinium 31 32 3-pyridinium 33 3-pyridinium 34 3-pyridinium 35 3-pyridinium 36 3-pyridinium 37 3-pyridinium 38 3-pyridinium 39 3-pyridinium 30 3-pyridinium						
31 32 2-triazolinium 33 3-pyridinium 34 3-pyridinium 35 3-pyridinium 36 3-pyridinium 37 3-pyridinium 38 3-pyridinium 39 3-pyridinium 39 3-pyridinium 30 3-pyridinium	30	2-triazolinium		H	1	2-imidazolinium
32 3-pyridinium	31	2-triazolinium	H_N-1	x	0	2-imidazolinium
33 3-pyridinium	32		₩.	├	1	2-imidazolinium
34 35 3-pyridinium 36 3-pyridinium 37 3-pyridinium 38 3-pyridinium 39 3-pyridinium 39 3-pyridinium 30 3-pyridinium	33		H		0	2-imidazolinium
35 1 2-imidazolinium 1 2-imidazolinium 1 2-imidazolinium 3-pyridinium 1 2-imidazolinium 1 2-imidazolinium 3-pyridinium 1 2-imidazolinium 3 - pyridinium 1 2-imidazolinium 3 - pyridinium 0 0 2-imidazolinium 3 - pyridinium 0 0 2-imidazolinium 4	34		H	H	1	2-imidazolinium
36 3 -pyridinium 37 3 -pyridinium 38 3 -pyridinium 39 3 -pyridinium 39 3 -pyridinium 30 3 -pyridinium 30 3 -pyridinium	35		H		0	2-imidazolinium
37 38 3-pyridinium OMe I 2-imidazolinium 39 3-pyridinium OMe I 2-imidazolinium	36		H	H	1	2-imidazolinium
39 3-pyridinium OMe O 2-imidazolinium 40 3-pyridinium OMe O 2-imidazolinium OMe OME O 2-imidazolinium OMe O 2-imidazolinium	37		I OMe	0	0	2-imidazolinium
39 3-pyridinium OMe N 1 2-imidazolinium OMe O 2-imidazolinium	. 38	3-pyridinium	⊢——N	H	1	2-imidazolinium
40 Septidinium OMe O 2-imidazolinium 41 O 2-imidazolinium O 3-pyridinium O 3-	39	3-pyridinium	→ N N	40	0	2-imidazolinium
41	40	3-pyridinium	⊢ OMe		1	2-imidazolinium
MeÓ .	41	3-pyridinium	OMe I	-	0	2-imidazolinium
			MeO'			

				_	
42	3-pyridinium	OMe MeO		1	2-imidazolinium
43	3-pyridinium	OMe Neo		0	2-imidazolinium
44	3-pyridinium	OMe MeO	H	1	2-imidazolinium
45	3-pyridinium	<u></u>		0	2-imidazolinium
.46	3-pyridinium	├	H	1	2-imidazolinium
47	3-pyridinium		- 30	0	2-imidazolinium
48	3-pyridinium			1	2-imidazolinium
49	2-imidazolinium	H		0	2-pyridinium
50	2-imidazol inium	OMe I	s	0	2-pyridinium
51	2-imidazolinium				2-pyridinium
52	2-imidazolinjum	OMe		0	2-pyridinium

-	2-imidazolinium	OMe	. 63	11	2-pyridinium
53				'	2-pyridinidin
54	2-imidazolinium	OMe MeO		0	2-pyridinium
55	2-imidazolinium	⊢————————————————————————————————————		1	2-pyridinium
56	2-imidazolinium	OMe Neo		0	2-pyridinium
57	2-imidazolinium	OMe MeO	H	1	2-pyridinium
58	2-imidazolinium			0	2-pyridinium
59	2-imidazolinium	<u> </u>		1	2-pyridinium
60	2-imidazolinium			0	2-pyridinium
61	2-imidazolinium	H	H	1	2-pyridinium
62	2-triazolinium	H		0	2-pyridinium
63	2-triazolinium			1	2-pyridinium

64	2-triszolinium			0	2-pyridinium
65	2-triazolinium	H	H	1	2-pyridinium
66	2-triazolinium	OMe		0	2-pyridinium
67	2-triazolinium	⊢	H	1	2-pyridinium
68	2-triazolinium	→ N		0	2-pyridinium
69	2-triazolinium	⊢———N		1	2-pyridinium
70	2-triazolinium	OMe MeO		0	2-pyridinium
71	2-triazolinium	OMe MeO	H	1	2-pyridinium
72	2-triazolinium	OMe MeO	*	0	2-pyridinium
73	2-triazolinium	OMe MeO	H_N-11	1	2-pyridinium
74	2-triazolinium			0	2-pyridinium

	2-triazolinium			-	2-pyridinium
75	2-triazolinium			1	2-pyridinium
76	2-triazolinium			0	2-pyridinium
77	2-triazolinium			1	2-pyridinium
78	3-pyridinium			0	2-pyridinium
79. ,	3-pyridinium				-
80	3-pyridinium			0	2-pyridinium
81	3-pyridinium			1	2-pyridinium
82	3-pyridinium	⊢C Ne		0	2-pyridinium
83	3-pyridinium	⊢—— OMe		1	2-pyridinium
84	3-pyridinium	OMe N		0	2-pyridinium
85	3-pyridinium	⊢(S)—N	H	1	2-pyridinium
86	3-pyridinium	OMe H MeO		0	2-pyridinium

	3-pyridinium	OMe	I / H	1	2-pyridinium
. 87	4.	H > 1			
		MeO .	. 1		
88	3-pyridinium	OMe MeO		0	2-pyridinium
89	3-pyridinium	OMe MeO	H	1	2-pyridinium
90	3-pyridinium			0	2-pyridinium
91	3-pyridinium		 	1	2-pyridinium
92	3-pyridinium			0	2-pyridinium
93	3-pyridinium		├	1	2-pyridinium
94	2-imidazolinium	H		0	
95	2-imidazolinium	HO-II	'*	0	3-pyridazinium
96	2-imidazolinium	H		0	
97	2-imidazolinium	OMe I		0	3-pyridazinium

98	2-imidazolinium	⊢————————————————————————————————————	H	1	3-pyridazinium
99	2-imidazolinium	⊢———N	H	1	3-pyridazinium
100	2-imidazolinium	OMe MeO			3-pyridazinium
101	2-imidazolinium	OMe		1	3-pyridazinium
102	2-imidazolinium	OMe NeO		0	3-pyridazinium
103	2-imidazolinium	OMe HeO	H	1	3-pyridazinium
104	2-imidazolinium			0	3-pyridazinium
105	2-imidazolinium		H	1	3-pyridazinium
106	2-imidazolinium				3-pyridazinium
107	2-imidazolinium		H	1	3-pyridazinium

108	2-triazolinium	H	1	0	3-pyridazinium
109	2-triazolinium	H		1	3-pyridazinium
110	2-triazolinium	H		0	3-pyridazinium
111	2-triazolinium	H		1	
112	2-triazolinium	⊢OMe I		0	3-pyridazinium
113	2-triazolinium	⊢(S)		1	3-pyridazinium
114	2-triazolinium	⊢ OMe	*	0	3-pyridazinium
115	2-triazolinium	⊢ OMe	H	1	3-pyridazinium
116	2-triazolinium	OMe MeO		0	3-pyridazinium
117	2-triazolinium	OMe MeO		1	3-pyridazinium
118	2-triazolinium	OMe 	* .	0	3-pyridazinium

	2-triazolinium	OMe		-	3-pyridazinium
119	2-triazolinium			7	3-pyridazinium
		MeO			
	2-triazolinium	_		0	3-pyridazinium
120					
	2-triazolinium	_	L/\\	1	3-pyridazinium
121					
	2-triazolinium			0	3-pyridazinium
122					
	2-triazolinium	_	L L L	1	3-pyridazinium
123		 - -	, /=N , />		
	3-pyridinium			0	3-pyridazinium
124	3-pyridinium		8	٥	3-pyridazinium
	3-pyridinium	1 /\ H	1 / H	1	3-pyridazinium
125					1
	3-pyridinium	L. L		0	3-pyridazinium
126		/=N />	*		
·	3-pyridinium	1/\#	I D	1	3-pyridazinium
127 .			_\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	١.	
×	3-pyridinium	OMe		0	3-pyridazinium
128	140	-			
	3-pyridinium	OMe		Ļ	3-pyridazinium
400	3-pyriamium	H		1	3-pyridazinium
129					- "
	3-pyridinium	OMe		0	3-pyridazinium
130		 		l	
Κ.		_N \		L	<u> </u>

131	3-pyridinium	⊢(S)	H	1	3-pyridazinium
132	3-pyridinium	OMe MeO		0	3-pyridazinium
133	3-pyridinium	OMe MeO			3-pyridazinium
134	3-pyridinium	OMe Neo			3-pyridazinium
135	3-pyridinium	MeO OMe			3-pyridazinium
136	3-pyridinium	├	*		3-pyridazinium
137	3-pyridinium	H			3-pyridazinium
138	3-pyridinium			0	3-pyridazinium
139	3-pyridinium		H	1	3-pyridazinium

21. Composition selon la revendication 20 dans laquelle le colorant azolque de formule (i) est choisi parmi :

Composé	Z,	Α,	A ₃	n	Z ₂
					_
1	2-imidazolinium			0	2-imidazolinium
2	2-imidazolinium			1	2-imidazolinium
, 3	2-imidazolinium			0	2-imidazolinium
4	2-imidazolinium			1	2-imidazolinium
9	2-imidazolinium	OMe Meo		0	2-imidazolinium
10	2-imidazolinium	OMe MeO		1	2-imidazolinium
11	2-imidazolinium	OMe MeO	* *	0	2-imidazolinium
12	2-imidazolinium	OMe HeO		1	2-imidazolinium
13	2-imidazolinium	├		0	2-imidazolinium
. 14	2-imidazolinium		H	1	2-imidazolinium
17	2-triazolinium		. ()	0	2-imidazolinium

	18	2-triazolinium			1	2-imidazolinium
	25	2-triazolinium	OMe MeO		0	2-imidazolinium
-	26	2-triazolinium	OMe MeO		1	2-imidazolinium
	29	2-triazolinium			0	2-imidazolinium
	30	2-triazolinium		H	1	2-imidazolinium
	34	3-pyridinium			1	2-imidazolinium
	41	3-pyridinium	OMe MeO	() ()	0	2-imidazolinium
	45	3-pyridinium	H	*	0	2-imidazolinium
	49	2-imidazolinium	H		0	2-pyridinium
	50	2-imidazolinium	H		1	2-pyridinium
	51	2-imidazolinium	H	1	0	2-pyridinium

54	2-imidazolinium	OMe MeO		0	2-pyridinium
61	2-imidazolinium		H	1	2-pyridinium
78	3-pyridinium	H		0	2-pyridinium
79	3-pyridinium	H	H	1	2-pyridinium
86	3-pyridinium	MeO OMe	-		2-pyridinium
87	3-pyridinium	OMe MeO	├ ─ !	1	2-pyridinium
94	2-imidazolinium	H		0	3-pyridazinium
95	2-imidazolinium	H	H	ľ	3-pyridazinium
100	2-imidazolinium	MeO OMe	*		3-pyridazinium
101	2-imidazolinium	OMe MeO	H		3-pyridazinium
105	2-imidazolinium			1	3-pyridazinium

109	2-triazolinium			1	3-pyridazinium
116	2-triazolinium	OMe MeO		0	3-pyridazinium
121	2-triazolinium			1	3-pyridazinium
124	3-pyridinium			0	
125	3-pyridinium			1	
130	3-pyridinium	→ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		0	3-pyridazinium
131	3-pyridinium	⊢(S)	H	1	3-pyridazinium
132	3-pyridinium	OMe MeO	,	0	3-pyridazinium
133	3-pyridinium	OMe MeO		1	3-pyridazinium
136	3-pyridinium	├		0	3-pyridazinium
137	3-pyridinium	H	H	1	3-pyridazinium

...---

- 22. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 21 comprenant de plus une base d'oxydation.
- 23. Composition selon la revendication 22 dans laquelle la base d'oxydation est choisie parmi les paraphénytènediamines, les bisphénytelikyènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols, les bases hétérocycliques, et leurs sels d'addition avec un acide.
- 24. Composition selon l'une quelconque des revendications 22 ou 23 dans laquelle la ou les bases d'oxydation sont présentes en quantité comprise entre 0,001 et 10 %, de préférence entre 0,005 et 6 %.
- 25. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 24 comprenant au moins un coupleur.
 - 26. Composition selon la revendication 25 dans laquelle le coupleur est choisi parmi métaphényiénediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols, les coupleurs naphtaléniques et les coupleurs hétérocycliques et leur sel d'addition avec un acide.
 - 27. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 26 comprenant de plus un agent oxydant, de préférence le peroxyde d'hydrogène.
 - 28. Procédé de teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particuller des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisé en ce qu'on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définile à l'une quelconque des revendications 1 à 21.
 - 29. Procédé selon la revendication 28 dans lequel la composition tinctoriale contient un agent oxydant.
- 30. Procédé selon la revendication 28 dans lequel l'agent oxydant est
 mélangé au moment de l'emploi à la composition tinctoriale.
 - 31. Procédé selon l'une quelconque des revendications 29 ou 30 dans lequel l'agent oxydant est appliqué sur les fibres sous forme de composition oxydante simultanément ou séquentiellement à la composition tinctonale.
 - 32. Procédé de teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisé en ce qu'on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 21, comprenant de plus au moins une base d'oxydation et optionnellement au moins un coupleur, en présence d'un agent oxydatio.
- 33. Procédé selon la revendication 32 dans lequel l'agent oxydant est mélangé au moment de l'emploi à la composition tinctoriale.

34. Procédé selon la revendication 32 dans lequel l'agent oxydant est appliqué sur les fibres sous forme de composition oxydante simultanément ou séquentiellement à la composition tinctoriale.

- 35. Dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dans lequel un premier compartiment contient une composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 26 et un deuxième compartiment contient une composition oxydante.
- ${\bf 36. \ Composés \ monoazo \bar{i} ques \ dicationiques \ de formule \ (I) \ ou \ (II) \ telle \ que \ définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 21 et R_6 est l'hydrogène.}$